四公開特許公報(A) 平1-168619

@Int.Cl.4	識別記号	厅内整理番号		砂公開	平成1年(198	9)7月4日
A 61 K 31/57	ACV	7375-4C	~				
47/00	3 3 2 3 3 8	G-7417-4C G-7417-4C	審査請求	未請求	発明の数	1	(全6頁)

図発明の名称 新規な酢酸クロルマジノン固形製剤

②特 願 昭62-325587

②出 願 昭62(1987)12月24日

⑫発 明 者 土 井 憲 豪 埼玉県朝霞市根岸台7-25-11

⑦発明者皆川 靖 千葉県鎌ヶ谷市中沢897−3

创出 願 人 高田製薬株式会社 東京都台東区鳥越2丁目13番10号

00代 理 人 弁理士 南 孝 夫

明細書

1. 発明の名称

新規な酢酸クロルマジノン固形製剤

2.特許請求の範囲

ヒドロキシアロビルセルロース、ヒドロキシアロビルメチルセルロース、アルラン、ポリビニルピロリドン、メチルセルロース、カルコールからなる群から選ばれた水溶性高分子化合物の1種又は2種以上を酢酸クロルマジノンと共に共物砕処理して得られた微粉末組成物を製剤化してなることを特徴とする酢酸クロルマジノン固形製剤。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、酢酸クロルマジノン固形製剤に関する。さらに詳しく言えば、本発明は、酢酸クロルマジノンの溶解性を高め、生物学的利用率を改善した製剤に関する。

[従来の技術]

このものは、また、最近、抗前立腺腫瘍効果を飛現することが見出されたことから、前立腺 癌治療剤としても用いられている。

しかしながら、酢酸クロルマジノンは、水に対して難溶性の物質であるため、通常の製剤技術、例えば、賦形剤等を加えて、顆粒剤や錠剤とする技術では、調製した製剤からの溶出性が、 佐めて悪く、その結果、消化管からの速やかな 吸収は期待できないという欠点を有する。

一般に難溶性の医薬物質の溶出性を高める手段としては、

(イ) その物質を可溶性の誘導体に変換し、その誘導体を使用する。

(ロ)製剤化の際に、界面活性剤等の溶解補助 剤を添加する

などの手段が採られ汎用されているが、酢酸クロルマジノンの場合には、これら通常採用される手段によつては未だ満足すべき結果は得られていない。

究した結果、酢酸クロルマジノンに対し、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシブニルピニルメチルセルロース、カルボキシン、ポリピニルアルコールボリマーおよびボリビニルアルコールから選ばれた水海性高分子化合物を使用し、共粉砕処理することにより微粉末組成物とし、大粉砕処理することにより微粉末組成物とし、された製剤化することにより固形製剤を提供することに成功した。

や錠剤は嚥下困難である。)

従来実用に供されている製剤としては酢酸クロルマジノンを酸粉末とし、これに賦形剤等を加えて造粒し、錠剤化したものがあるが、この 製剤は溶出性において若しい欠点があつた(後 述の比較例3:試験例2および第1図参照)。

また、最近、酢酸クロルマジノンと高分子化合物とを両物質に可溶な有機溶媒に溶解し、次いで、該溶解液に前記有機溶媒に不溶な粉粒体を加え、混練したのち、溶媒を除去することにより、酢酸クロルマジノンの溶解速度を向上させる方法(特開昭61-249914号公報)が提案されている。

しかし、この方法では、ジクロルメタン、クロロホルム、塩化メチレン、メタノール等の有害な有機溶媒を使用していることからみて、好ましい方法とは言えない。

[発明の開示]

本発明者らは、酢酸クロルマジノンの固形製 剤について、その溶出性の改善に関し、鋭意研

以下に、本発明につき、詳細に説明する。

本発明の固形製剤に使用される水溶性高分子 化合物はヒドロキシアロビルセルロースをはじ め、ヒドロキシアロビルメチルセルロース、プ ルラン、ポリビニルピロリドン、メチルセルロ ース、カルボキシビニルポリマー、ポリビニル アルコールである。

これらの水溶性高分子化合物は、1種又は2種以上で使用することができ、酢酸クロルマジノンに対し、重量基算で0.1倍量以上、好ましくは、0.5倍~10倍量で用いられ両者を共物砕処理することにより微粉末組成物が調製される。

このようにして得られた微粉末組成物は、こ

れに更に、賦形剤、崩壊剤、結合剤、滑沢剤等を加え、常法の製剤方法により、散剤、細粒剤、 顆粒剤、カプセル剤、錠剤などの内服用固形剤 に調製することができる。

上記の如き、共一砕処理に基づく製造方法により調製された本発明の製剤によると、酢酸クロルマジノンの溶解性は高められ、生物学的利用率を著しく改善することができる。

また、このように、溶解性向上の目的が達せ られる結果、酢酸クロルマジノン製剤を小型の カプセル剤や錠剤として提供することができる。 以下に本発明の実施例を試験例、比較例とと

もに示し、本発明をさらに具体的に説明する。

以下、例中の「部」は「重量部」を表わす。 比較例 1

下記の処方成分を用いる。

酢酸クロルマジノン	25部
乳 糖	50部
ヒドロキシプロピルセルロース	25部
カルボキシメチルセルロース	8 部

実施例1

前記比較例1の処方成分を用い、下記のとおり製剤化を行う。

酢酸クロルマジノン、乳糖およびヒドロキシプロピルセルロースを充分に混合した後、この混合物を援動ミルで1時間共粉砕し、平均粒子径10μα以下の敵粉末とした後、この微粉末にカルボキシメチルセルロース、ステアリン酸マグネシウムを加え、充分に混合した後、打鈴機にて1錠110 mg 重量の錠剤とした。

実施例2

酢酸クロルマジノン	25部
乳糖	50部
ポリビニルアルコール	25部
カルボキシメチルセルロース	8部
ステアリン酸マグネシウム	2 都

上記処方成分を用い、下記のとおり製剤化す

酢酸クロルマジノン、乳糖およびポリビニル アルコールを充分に混合した後、この混合物を ステアリン酸マグネシウム 2部
酢酸クロルマジノンを振動ミルで1時間粉砕し、平均粒子径10μ M 以下の微粉末とした後、この微粉末に上記の乳糖、ヒドロキシプロピルセルローヌ、カルボキシメチルセルロース、ステアリン酸マグネシウムを加え、充分に混合した後、打錠機にて1錠110 mg 重量の錠剤とした。比較例 2

前記比較例1の処方成分を用い、以下のとお り行う。

酢酸クロルマジノンと乳糖とを充分に混合した後、この混合物を振動ミルで 1 時間共粉砕し、平均粒子径 10 μ a 以下の微粉末とした後、この微粉末にヒドロキシプロピルセルロース、カルボキシメチルセルロース、ステアリン酸マグネシウムを加え、充分に混合した後、打綻機にて1 錠 110 g Φ 重 量の錠剤とした。

比較例3

1 錠中に酢酸クロルマジノン 25 mg を含有する 市阪品を用いた。

級動ミルで 1 時間共物砕し、平均粒子径 10μ m 以下の微粉末とした後、この微粉末にカルボキシメチルセルロース及び、ステアリン酸マグネシウムを加え、充分に混合した後、打錠機にて1 錠 110 mg 重量の錠剤とした。

比較例 4

下記の処方成分を用いる.

酢酸クロルマジノン	25部
孔 糖	60部
ヒドロキシプロピルセルロース	3 部
カルボキシメチルセルロース	10部
ステアリン酸マグネシウム	2 部

酢酸クロルマジノンを振動ミルで1時間粉砕し、平均粒子径10μα以下の微粉末とした後、この微粉末に乳糖を加え、充分に混合した後、ヒドロキシプロピルセルロース水溶液で練合造粒し乾燥させ颗粒とした。

この乾燥 顆粒にカルボキシメチルセルロース、 及びステアリン酸マグネシウムを加え、充分に 混合した後、打錠機にて 1 錠 100 mg 重量の錠剤 とした.

比較例5

前記比較例4の処方成分を用い、下記のとおれ行う。

酢酸クロルマジノンおよび乳糖を充分に混合した後、この混合物を振動ミルで 1 時間共粉砕し、平均粒子径10μ B 以下の微粉末とした後、ヒドロキシプロピルセルロース水溶液で練合造粒し乾燥させ顆粒とした。

この乾燥顆粒にカルボキシメチルセルロース、及びステアリン酸マグネシウムを加え、充分に混合した後、打錠機にて 1 錠 100 mg 重量の錠剤とした。

実施例3

前記比較例4の処方成分を用い、以下のとおり製剤化した。

酢酸クロルマジノン、乳糖およびヒドロキシ プロピルセルロースを充分に混合した後、この 混合物を援動ミルで 1 時間共粉砕し、平均粒子 径10μ n 以下の微粉末とした後、水で練合造粒

ヒドロキシプロピルセルロース 25部 上記の3成分を充分に混合し、この混合物を 扱動ミルで1時間共粉砕し、平均粒子径10μ B 以下の微粉末とした。

③の各級粉末組成物について、酢酸クロルマジノン10mgに対応する量を精密に採量し、これに、精製水を加えて、正確に 100 m & とし、超音波処理で分散させる。

この分散液を 0.45 д n メンブランフイルター で沪過し、その沪液 2 п g をとり、精製水を加 えて、正確に 20 n g とし、試験用液とする。

この液につき、285 nm付近(実際には290nm)における吸収の極大波長で吸光度を測定し、酢酸クロルマジノンの溶解量(μg/mg)を求めた。その結果を第1表に示す。



し乾燥させ颗粒とした。

この乾燥颗粒にカルボキシメチルセルロース およびステアリン酸マグネシウムを加え、充分 に混合した後、打錠機にて 1 錠 100 mg 重量の錠 剤とした。

試験例1

酢酸クロルマジノンの溶解試験のため、次の 微粉末組成物①、②、③を調製する。

① 試験用組成物A

酢酸クロルマジノンを援動ミルで1時間粉砕 し、平均粒子径10μα以下の微粉末とした。

② 試験用組成物 B

酢酸クロルマジノン25部75部

上記の2成分を充分に混合し、この混合物を 張動ミルで1時間共物砕し、平均粒子径10μm 以下の微粉末とした。

③ 試験用組成物 C

酢酸クロルマジノン25部乳糖50部

新 1 表 校 体 溶解量 (組成物) (μg/ n ℓ) ① 0.734 ② 1.080

第1表の結果から本発明の固形製剤の製剤化に用いる酸粉末組成物は、酢酸クロルマジノン 単独の粉砕物および、酢酸クロルマジノンと乳糖との共粉砕物に比較し、格別に高い溶解量を 示すことが判る。

試験例2

前記比較例1、比較例2、比較例3、実施例1、実施例2で得られた各錠剂について溶出試験を行つた。溶出試験は第11改正日本薬局方の一般試験法「溶出試験法・第2法(パドル法)」に欲じて行つた。

すなわち、容器に希製水 900 m € 及び錠剂 1 錠(酢酸クロルマジノンとして 25 mg)を入れ、 37℃に保ちながら、批拌翼を用いて 100 rpnで版 拌し、所定時間毎にサンプリングし、0.45μ m メンブランフイルターで沪過した後、この液に つき 285 ng 付近(実際には 290 ng)におけ る吸収の極大波長で吸光度を測定し、酢酸クロ ルマジノンの溶出率を求めた。その結果を第1 図に示す。

第1図に示されたとおり、本発明の固形製剤は、通常の試作製剤、酢酸クロルマジノンと乳糖の共粉砕物を用いて試作した試作製剤および 市販品に比較して、格別に高い溶出率を示すことが判る。

試験例3

前記比較例4、比較例5および実施例3の各 錠剤を体重3kg前後の日本白色種ウサギ3匹に、 1匹当たり酢酸クロルマジノンとして25 kg対応 量を経口投与し、各時間毎の血漿中濃度(ng/ng)、最高血中濃度[Cnax(ng/ng)】、血 漿中濃度・時間曲線下面積[AVC(ng・hr/ng)】 を初定した。

その結果を第2表および第2図に示す。

第 2 表

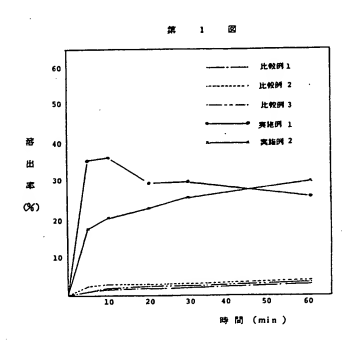
検	14	Cmax (ng/m £)	AVC(ng·hr/m化)		
比較例4 93.0		93.0	1344.1		
比較例 5 152.1		152.1	1703.3		
実施例 2 260.3		260.3	2184.4		

第2表および第2図に示された結果から本発明の固形製剤は、通常の試作製剤及び酢酸クロルマジノンと乳糖の共粉砕物を用いて試作した試作製剤に比較して、高い血漿中濃度を示すことが知られる。

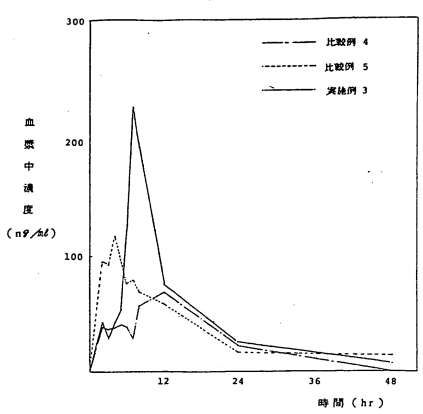
以上説明したとおり、本発明の固形製剤は、 酢酸クロルマジノンの溶出性が高められたもの であり、生物学的利用率を著しく改善された有 用なものである。

4. 図面の簡単な説明

第1図は、本発明の固形製剤の実施例で得られた錠剤と比較例の錠剤との薬剤溶出試験の結果を示すグラフであり、第2図は、その動物試験における試験結果を示すグラフである。







车 練 補 正 着

平成1年3月16日

特許庁長官 吉 田 文 毅 殿

1. 事件の表示

昭和62年特許顯第325587号

2. 発明の名称

新規な酢酸クロルマジノン固形製剤

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住所 東京都台東区島超2丁目13番10号

名称 高 田 製 獎 株 式 会 社

4.代理人

住所 東京都千代田区麹町3丁目2番地

相互第一ビル

瓜話 (265)9649

氏名 弁理士(7270) 南 孝 失



5. 補正命令の日付

自 発

6. 補正の対象

明細音の発明の辯証/字説明の福

7. 補正の内容

- (1) 明細書15頁下から3行の「AVC」の記載を「AUC」と訂正する。
- (2) 同、16頁第2表の「検体」の項の「AVC」の記載を「AUC」と訂正する。

以 上